# **Patent Abstracts of Japan**

**EUROPEAN PATENT OFFICE** 



62294693

**PUBLICATION DATE** 

22-12-87

APPLICATION DATE

16-06-86

APPLICATION NUMBER

61139889

APPLICANT:

SHIMADZU CORP;

INVENTOR: OOSUGI YOSHIAKI;

INT.CL.

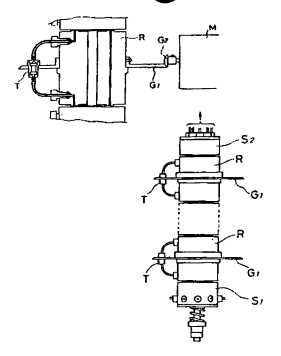
C07H 21/00

TITLE

SIMULTANEOUS REACTION

APPARATUS FOR PLURAL KINDS OF

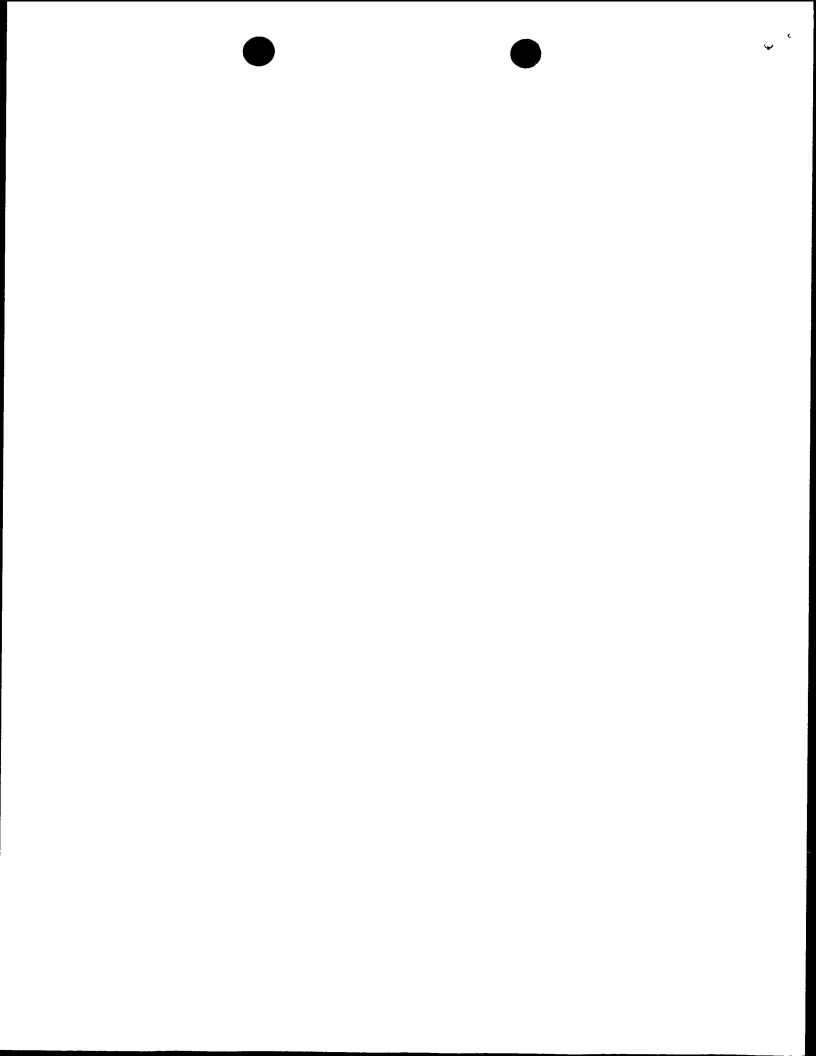
REACTANT



ABSTRACT: PURPOSE: The titled reaction apparatus, having a rotatable rotor capable of holding reactants and having a liquid passage to be a reaction chamber between two stators equipped with plural liquid inlets and liquid discharge outlets in the form of circumference and capable of simultaneously synthesizing plural different kinds of DNA, etc.

> CONSTITUTION: A rotor (R) equipped with plural liquid passages capable of communicating between liquid inlets and liquid discharge outlets of each stator is provided between the first stator (S<sub>1</sub>) having plural liquid inlets in the form of a circumference and the second stator (S2) having plural liquid discharge outlets corresponding to the liquid inlets in a liquid tight state and plural layers and a rotating means (M) capable of independently rotating and sliding the rotor (R) with the circumferential shaft as a center. Any one of the liquid passages of each rotor (R) is capable of holding a reactant to constitute a reaction chamber (T). The resultant reaction apparatus is used to simultaneously synthesize plural kinds of DNA or RAN.

COPYRIGHT: (C)1987,JPO&Japio



⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭62-294693

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和62年(1987)12月22日

C 07 H 21/00

7138-4C

審査請求 未請求 発明の数 2 (全7頁)

匈発明の名称

複数同時反応装置

②特 願 昭61-139889

②出 願 昭61(1986)6月16日

⑫発 明 者 大 杉

京都

京都市中京区西ノ京桑原町1番地 株式会社島津製作所三

条工場内

⑪出 願 人 株式会社島津製作所

京都市中京区西ノ京桑原町1番地

迎代 理 人 弁理士 野河 信太郎

明細型 性

1. 発明の名称

複数同時反応装置

#### 2. 特許請求の範囲

1. 複数の液導入口を円周状に配数してなる第 1 ステータとこの液導入口に対応する複数の液体 出口を円周状に配数してなる第2ステータとの に、これら各ステータの液導入口一液排出口間を 連通しうる複数の液流路を円周状に設けたロータ が液密に複数数層配置されると共に、 該ロータを 上記円周軸を中心にそれぞれ独立して回転援動し うる回転手段が付数されてなり、

上記各ロータの液流路のいずれか一つが各々被 反応物を保持しうる反応窒に機成されてなること を特徴とする複数同時反応装置。

2. 複数の液平入口を円周状に配設してなる第 1 ステータとこの液導入口に対応する複数の液排 出口を円周状に配設してなる第2 ステータとの間 に、これら各ステータの液導入口-液排出口間を 速返しうる複数の液流路を円周状に設けたロータ が液密に複数磁磨配置されかつ各ロータの液流路のいずれか一つが各々被反応物を保持しうる反応 室に構成された多層反応バルブと、上記各ロータ を上記円周軸を中心にそれぞれ独立して回転指動 しうる回転手段と、前記各液流路にそれぞれ管路 接続された複数の試薬・溶媒供給手段とから構成 されてなり、

前記回転手段と上記各供給手段とに接続され、 予め組み込まれた各液流路上への前記反応室編集 プログラムに従ってこれら各液流路に試薬・溶媒 の適当億A

 $\Lambda = B(1 + C(N - 1)) \quad (N \neq 0 \text{ obs})$ 

4 = 0 (N = 0のとき)

ただし、N:流路上の反応室の数

B:反応室が1個のときの送液型

C:係数で0≦C≦1

を送液しうるよう制御する制御手段を備えてなる 複数同時反応袋置。

3.発明の詳細な説明

(イ) 産業上の利用分野

## 特開昭62-294693(2)

この発明は複数同時反応装置に関する。さらに詳しくは多段階反応により合成される化合物を複数合成する装置に関し、ことに複数の異種のDNAまたはRNA等(以下DNA等)を同時に合成するのに適した複数同時反応装置に関する。

#### (ロ)従来の技術

従来、複数の異種のDNA等を合成する装置としては、各タクレオシドを固定したにの意図する複数の前処理剤およびタクレオチドは蒸溶液をして破変の前処理剤およびタクレオチドは蒸溶液をして破壊ので導入して絡合反応ではなるDNA等の液体(例えば、タクレオチドは、溶液を設定の液体(例えば、タクレオチドは、溶液、マスキング剤は薬溶液、、保険液流路に対してが使用されていた。

#### (ハ) 発明が解決しようとする問題点

しかしながら、かかる従来の装置においては、 縮合反応軍にいたる各被流路が長く、またこれら

反応物を保持しうる反応室に構成されてなること を特徴とする複数同時反応装置が提供される。

この発明の複数同時反応装置は、複数の反応室が同一は素を使用するときは反応室を直列にかっ液密に接続して試薬を使用するときはそれぞれ対心、また別々の試薬を使用するときはそれぞれ対心する試薬供給流路上に各反応室を液密に配設して同時に処理しうるよう構成されたものであり、すなわち、それぞれ単図する試薬溶液・溶媒流路間に反応・処理毎に各反応室を介設して連結に以下編集という)する多層反応バルブに構成されている。

この発明の装置に設けられる反応室は、ロータ の内部の流路内であってもロータの外部とくに側 周に突出して設けられた流路内であってもよい。

こられの反応室は、 正常、 固相反応 弦が用いられ、例えば被反応物を固定した担体 (樹脂粉末等)を被連過可能な多孔性膜等で保持して構成される。 かかる反応室は上記被反応物の保持エリアを設定して構成されるがこの場合、ロータ外部に設けら の液流路切換が複雑になり、コンタミネーションによる反応不全や試薬の無駄、装置の故障を招いていた。またかような装置では、同時に複数のDNA等を合成するのは困難でもある。

この発明はかかる状況に鑑み為されたものであり、ことに複数の反応部を所定の使用試薬値に編集して連結することにより試薬および時間の無駄を減少しかつ流路を簡素化しうるよう構成された複数同時反応装置を提供しようとするものである。 (二)問題点を解決するための手段

かくしてこの発明によれば、複数の液導入口を 円周状に配数してなる第1ステータとこの液導入口に対応する複数の液排出口を円周状に配数して なる第2ステータとの間に、これら各ステータの 液導入口~液排出口間を連通しうる複数の液流路 を円周状に投けたロータが液密に複数積層配置を れると共に、 数ロータを上記円周軸を中心にそれ でれ独立して回転摺動しうる回転手段が付数され てなり、

上記各ロータの被誑路のいずれか一つが各々被

れる方が、担体等の説者の簡便さの点から好ましい。

この発明の装置は、各ロータがそれぞれ独立し て回転摺動して流路の切換、編集が行われる。

上記各平板状ロータは各々回転摺動可能にかつ 被密に發層構成される。この際液密性を充分に保 持するために、各ロータの各流路の閉口部周縁に 0 リング状のパッキングを組み込んでおくことが 好ましい。

この発明の装置に用いる回転手及としては、モータおよびギア等を用いたものが挙げられるが、この場合各ロータの外層が対応するギア状に形成されたものであってもよく、また各ロータに対応するギアが連結されてたものであってもよい。

この発明の装置は前述のごとく多段階反応用の 多層反応パルブとして用いられ、実際の使用に際 してはステータに設けられた被導入口に各種の怠 図する溶液を供給しうる供給手段を接続した構成 のものが用いられる。

上記供給手段は、意図する種類の反応試薬、洗

# 特開昭62~294693(3)

予・乾燥用溶媒等を貯留した各貯留槽とこれらの各貯留槽と上記各被再入口とを接続する管路と各被体を輸送する送液手段とから構成されるものが好ましい。

上記のごとく構成される姿置は、ことにDNA 等を複数同時に合成する合成装置として選している。この場合用意される貯留槽としては例えば、 複数のヌクレオチド試薬溶液、マスキング刺試薬 溶液、保護基股離用試薬溶液、洗浄・乾燥用溶媒 等の各溶液に対応する貯留槽が挙げられ、このう ち少なくとも各ヌクレオチド試薬溶液貯留槽は独 立の審路で前記ステータの液源入口に接続される。

上記供給手段は、乾燥用のN。パージ管路が設定された構成であってもよい。

上記ヌクレオチド試薬溶液の供給は、供給すべき流路上に集まる反応室の数に応じて供給液量を自動的に調節して供給しうる構成とすることも可能である。すなわち、予め合成を意図するDNA等の配列に応じて反応室を各ヌクレオチド試薬溶液接続流路上に集める框準プログラムを組み、こ

ことになる。また、C≥1のときは時間のみが短縮される利点となる。従ってこの発明は、前記回転手段および各供給手段に接続されかつ上記式で規定される被型を送液しうるよう制御する制御手段を備えてなる複数同時反応装置をも提供するものである。

#### (ポ)作用

のプログラムに沿って各液流路上に製まる反応室の数を認識し、その数に応じて適量のタクレオチドは薬溶液を送液するように構成するもので、例えば前記多層反応バルブを駆動する駆動部と上記ヌクレオチドは薬溶液を送液する送液手段とに接続したCPUと、このCPUに接続し上記プログラムを入力しうる入力装置とを使用したものが挙

上記適量のヌクレオチド試薬溶液を送液する送液手段にはシリンジポンプの使用が好ましいが、 通常のガス圧透液の場合であっても送液時間や送液圧力の調整により適量に調節することもできる。

上記の適量とは、試薬送液量Aが

A = B(1 + C(N - 1)) (N ≠ 0 の と き ) A = 0 (N = 0 の と き )

ただし、N:流路上の反応室の数

B:反応室が1個のときの送液量

C:係数で0≤C≤1

で定義される量であり、このように設定された場 合、従来に比べては変量および時間が節約できる

のプログラムに従って各級流路上に連結される反 応室の数に応じて透風の試薬・溶鉄等の送液を制 御する制御手段を各送液手段に電気的に接続して おくことにより自動的に適量の試薬が供給され目 的の反応物質群が同時に合成できる。

以下実施例によりこの発明を詳細に説明するが、 これによりこの発明は限定されるものではない。 (へ)実施例

第1図はこの発明の一実施例の複数同時反応装置を用いたDNA合成装置を例示する構成袋明図である。

図において(1)は8種類のDNAを同時に合成することが可能に構成された複数同時反応装置、(2)は各種試薬溶液・溶媒供給装置、(3)はロータ取動照である。

複数同時反応装置(1)は、上下 1 対の円板状(テフロン製)のステータ( $S_*$ )( $S_*$ )が固定され、その間に 8 枚の略同形の円板状(テフロン製)のロータ( $R_*$ )( $R_*$ )  $(R_*$ ) (

## 特開昭62-294693(4)

各ロータの8本の連通路のうち1つはそれぞれ 反応室(T₁)(T₂)(T₂)(T₂)(T₂)(T₂)(T₂)(T₂)として カラムに構成されている。この各反応室は第2図 に示すように各ロータ外部の側周に設けられてお り、各反応室内部には意図するヌクレオンドを固 定した各支持体樹脂の脱着が容易な構成にされて いる。

上紀各支持体樹脂(6)は、第3図に示すように 多孔質フィルタ(61)(61)間に保持されている。

上記各種タクレオチド試薬の供給に関しては、ロータの回転摺動により各液流路上に編集される反応窓の数に応じて常に適量を調節して供給する様に構成することも可能である。すなわち第4図に示すように、各種ヌクレオチド試薬供給ポート(24)(25)(26)(27)(28)にそれぞれ ソ字状分岐管(7)を接続し、各ソ字管の残る 2 本の管路にはそれぞれ三方電磁弁(71)(71)を介してそれぞれシリンジ

この複数同時反応装置(1)に接続されている各種試薬溶液・溶媒供給装置(2)は、保護器脱離用 試薬(a,)、洗浄溶媒(a,)、マスキング用試薬(a,)、各種ヌクレオチド試薬(b,)(b,)(b,)(b,)(b,)、縮合試薬(C)をそれぞれ貯留した各貯留槽を有しており、縮合試薬(C)槽以外の各貯留槽からは上記ステータ(S,)の各液導入口へそれぞれ独立に供給ポート(21)(22)(23)(24)(25)(25)(25)(27)(28)が管路

ポンプ (72) (72)を接続しかっ各三方電磁弁の残る 管路 それぞれにはヌクレオチド試薬 (a) 貯留槽および 紹名 (C) 貯留槽を管路接続し、上記各シリンジポンプを駆動するシリンジポンプ 駆動 郎 (8) を人力 装置 (10) を備えた CPU (9) に接続しかっ タ駆動師 (3) を接続した機 成のものが挙げられる。この 場合、合成する DNA 配列を入力 装置 (10) から CPU (9) に指示し、CPU (9) は指示された配列に従いロータ 駆動郎 (3) を駆動して反応 変 を紹介 できると同時に各 波ボボンプで 選 駆動する。このとき各シリンジポンプで 送液される ヌクレオチ 試 薬量 よ に 縮 公園 な は、

 $A = B(1 + C(N - 1)) \quad (N \neq 0 \text{ obs})$ 

ただし、N:流路上の反応室の数

B:反応窒が1個のときの送液量

C : 係数で O ≤ C ≤ 1

## 特開昭62-294693(5)

となるように調節される。また、このように調節 された最は各シリンジポンプの駆動距離または駆 動回数の調整により送液される。

次にこのDNA合成装置によりGTT、IGG、 CIA、TAC、TGT、TCT、ATA、GA Cの8種類のDNAをホスホトリエステル法で合 成する場合を第1図の構成説明図に基づいて説明 する。

保護基脱離用試棄(a・)としてトリクロロ酢酸と塩化メチレンの混合溶液を、洗浄溶媒(a・)として塩化メチレンを、マスキング用試薬(a・)として畑水酢酸とビリジンの混合溶液をそれぞれの各貯留情に用意し、ヌクレオチド試薬としては左から頭にアデニン(A)、シトシン(C)、グアニン(G)、チミン(T)の各塩基からなる各ヌクレオチドのピリジン溶液(b・)(b・)(b・)(b・)にオプションとしてイノシン酸(1)のピリジン溶液(b・)がそれぞれ四製されて各貯留槽に用意してある。

また上各ロータの反応盆(T,)(T<sub>\*</sub>)(T<sub>\*</sub>)(T<sub>\*</sub>)(T<sub>\*</sub>)(T<sub>\*</sub>)(T<sub>\*</sub>)(T<sub>\*</sub>)(T<sub>\*</sub>)には、(T<sub>1</sub>)から順にそれぞれ塩蒸1.

 た浄後三方電磁弁(Y,)を点線側に切換えロータ 駆動部(3)により全反応室(T,)~(T,)を供給ポート(23)上に直列に編集して三方電磁弁(Y,)のみを 実線側に切換えて窒素圧によりマスキング試薬を 全反応室に導入する。これにより結合したDNA 分子の末端部分の反応基が保護基でブロックされ る。この後三方電磁弁(Y,)を点線側に切換える。

次いで上記と同様にロータ駆動部(3)により供給ポート(24)(25)(26)(27)(28)上に各反応室(T<sub>1</sub>)~(T<sub>e</sub>)を第6図のごとく編集し、かつ三方電磁弁(V<sub>e</sub>)(V<sub>e</sub>)(V<sub>e</sub>)(V<sub>e</sub>)(V<sub>e</sub>)(V<sub>e</sub>)を実線側に切換えると同時に望素圧により各ヌクレオチド試薬およびイノシン酸試薬を所定量の縮合試薬とともに混合して各反応室に導入する。

次いで上記三方福磁弁(Y。)(Y。)(Y。)(Y。)(Y。)(Y

G 、 A 、 C 、 T 、 T 、 A 、 C を有するヌクレオシドを固定した支持体樹脂が挿入されている。

このように設定されたDNA合成装置においてロータ駅動部(3)によりまず供給ポート(21)上に全反応窓(T。)~(T。)を直列に編集し三方電磁弁(Y。)のみを実験側に切換えて窒素圧により保護基脱離用試薬を各反応窓に導入する。

この後三方電磁弁(V<sub>1</sub>)を点線側に切換え、ロータ駆動部(3)により上記全反応室(T<sub>1</sub>)~(T<sub>2</sub>)を供給ポート(22)上に直列に編集して三方電磁弁(V<sub>2</sub>)のみを実線側に切換えて窒素圧により洗浄溶媒を各反応室に導入した後三方電磁弁(V<sub>2</sub>)を点線側に切換える。

次にロータ駆動部(3)により供給ボート(24)(25)(26)(27)(28)上に各反応室( $T_1$ )~( $T_0$ )を第 5 図のごとく編集し、かつ三方電磁弁( $V_0$ )( $V_0$ )( $V_0$ )( $V_1$ )( $V_0$ )を実線側に切換えると同時に窒素圧により各ヌクレオチドは薬およびイノシン酸は薬を所定盤の縮合試薬とともに混合して各反応室に導入する。

。)をそれぞれ点線側に切換えた後、また再び全反 吃蜜(T<sub>1</sub>)~(T<sub>0</sub>)をロータ駆動部(3)により供給ポ -ト(22)上に直列に編集し上記と同様にして洗浄 する。

上記機作により各反応盗には各支持体の樹脂にそれぞれ意図したトリエステル体のDNA、すなわちGTT、IGG、CIA、TAC、TGT、TCT、ATA、GACの8種類が生成される。(ト)発明の効果

# 特開昭62-294693(6)

盤を反応盆に供給することができる。

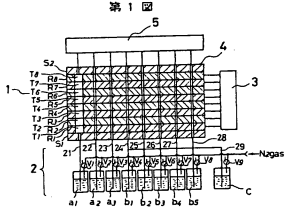
# 4.図面の簡単な説明

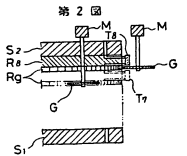
第1図はこの発明の一実施例の複数同時反影図を用いたDNA合成装置を例示する構成説明図第2図は反応室およびロータの回転摺動手段の関はなら、第2図の他の実施例を説明図、第2aおよび2½図の他の実施例を説明する構成説明図によびまるのかにで、第3図は反応では説明図、第3図は反応で自動的に適量を必要である。

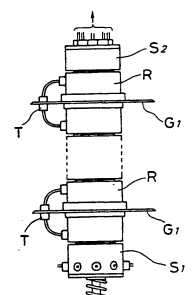
- (1)……複数同時反応装置、
- (2)······ 試薬·溶媒供給装置、
- (3)……ロータ駆動部、
- (4) ... ... 連通路、
- (8)……シリンジポンプ駆動部、(9)……CPU、
- (10)……入力装置、
- (21)~(28)……供給ポート、
- $(S_1)(S_2)\cdots\cdots \supset F-g \subset (R_1)\sim (R_0)\cdots\cdots \supset -g$
- (T.)~(T.)……反吃窒、

- (Y<sub>1</sub>)~(Y<sub>0</sub>)……三方或磁弁、
- (aı)……保護基脱離用試聚、(aı)……洗净溶媒、
- (as)……マスキング用試薬、
- (bl)~(bs)……ヌクレオチド試薬、
- (C)…… 縮合試薬、
- (Rg)……ギア状海、
- (C)……ギア、
- (M)……モータ

代理人 并理士 野河 信太郎(2017年)







第 2a 図

-954-

# 特開昭62-294693(ア)

